# 医薬品インタビューフォーム

日本病院薬剤師会の IF 記載要領 2018 (2019 年更新版) に準拠して作成

アルツハイマー型、レビー小体型認知症治療剤 ドネペジル塩酸塩口腔内崩壊錠

ドネペジル塩酸塩OD錠3mg「科研」 ドネペジル塩酸塩OD錠5mg「科研」 ドネペジル塩酸塩OD錠10mg「科研」

Donepezil Hydrochloride O.D. Tablets 「KAKEN」

剤 形	素錠(口腔内崩壊錠)			
用! ルタ	杀趾(口肛门朋 <b></b> 级政)			
製 剤 の 規 制 区 分	劇薬、処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)			
規格・含量	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」: 1 錠中日局ドネペジル塩酸塩 3mg ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」: 1 錠中日局ドネペジル塩酸塩 5mg ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」: 1 錠中日局ドネペジル塩酸塩 10mg			
一 般 名	和名:ドネペジル塩酸塩(JAN) 洋名:Donepezil Hydrochloride(JAN)			
製造販売承認年月日	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」、同 OD 錠 5mg「科研」 製造販売承認年月日:2011年7月15日 薬価基準収載年月日:2011年11月28日 発売年月日:2011年11月28日			
薬価基準収載・販売開始年月日	ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」 製造販売承認年月日:2013年8月15日 薬価基準収載年月日:2013年12月13日 発 売 日 年 月 日:2013年12月13日			
製造販売(輸入)・提携・販売会社名	発 売 元 : 科研製薬株式会社 製造販売元:シオノケミカル株式会社			
医薬情報担当者の連絡先				
問 合 せ 窓 口	科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室 フリーダイヤル: 0120-519-874 受付時間: 9:00~17:00 (土、日、祝日、その他当社の休業日を除く) ホームページアドレス: <a href="https://www.kaken.co.jp/">https://www.kaken.co.jp/</a>			

本 IF は 2023 年 5 月改訂の添付文書の記載に基づき改訂した.

最新の情報は、独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の医薬品情報検索ページで確認してください.

# 医薬品インタビューフォーム利用の手引きの概要 -日本病院薬剤師会-

#### 1. 医薬品インタビューフォーム作成の経緯

医療用医薬品の基本的な要約情報として、医療用医薬品添付文書(以下、添付文書)がある。医療現場で医師・薬剤師等の医療従事者が日常業務に必要な医薬品の適正使用情報を活用する際には、添付文書に記載された情報を裏付ける更に詳細な情報が必要な場合があり、製薬企業の医薬情報担当者(以下、MR)等への情報の追加請求や質疑により情報を補完してきている。この際に必要な情報を網羅的に入手するための項目リストとして医薬品インタビューフォーム(以下、IFと略す)が誕生した。

1988 年に日本病院薬剤師会(以下,日病薬)学術第2小委員会がIFの位置付け,IF記載様式,IF記載要領を策定し,その後1998年に日病薬学術第3小委員会が,2008年,2013年に日病薬医薬情報委員会がIF記載要領の改訂を行ってきた.

IF 記載要領 2008 以降, IF は PDF 等の電子的データとして提供することが原則となった。これにより、添付文書の主要な改訂があった場合に改訂の根拠データを追加した IF が速やかに提供されることとなった。最新版の IF は、医薬品 医療機器 総合機構 (以下, PMDA) の医療用医薬品情報検索のページ (https://www.pmda.go.jp/PmdaSearch/iyakuSearch/) にて公開されている。日病薬では、2009 年より新医薬品の IF の情報を検討する組織として「インタビューフォーム検討会」を設置し、個々の IF が添付文書を補完する適正使用情報として適切か審査・検討している。

2019 年の添付文書記載要領の変更に合わせ、IF 記載要領 2018 が公表され、今般「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン」に関連する情報整備のため、その更新版を策定した。

#### 2. IF とは

IF は「添付文書等の情報を補完し、医師・薬剤師等の医療従事者にとって日常業務に必要な、医薬品の品質管理のための情報、処方設計のための情報、調剤のための情報、医薬品の適正使用のための情報、薬学的な患者ケアのための情報等が集約された総合的な個別の医薬品解説書として、日病薬が記載要領を策定し、薬剤師等のために当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業に作成及び提供を依頼している学術資料」と位置付けられる。

IFに記載する項目配列は日病薬が策定した IF 記載要領に準拠し、一部の例外を除き承認の範囲内の情報が記載される。ただし、製薬企業の機密等に関わるもの及び利用者自らが評価・判断・提供すべき事項等は IF の記載事項とはならない。言い換えると、製薬企業から提供された IF は、利用者自らが評価・判断・臨床適用するとともに、必要な補完をするものという認識を持つことを前提としている。

IFの提供は電子データを基本とし、製薬企業での製本は必須ではない.

#### 3. IF の利用にあたって

電子媒体のIFは、PMDAの医療用医薬品情報検索のページに掲載場所が設定されている.

製薬企業は「医薬品インタビューフォーム作成の手引き」に従って IF を作成・提供するが、IF の原点を踏まえ、医療現場に不足している情報や IF 作成時に記載し難い情報等については製薬企業の MR 等へのインタビューにより利用者自らが内容を充実させ、IF の利用性を高める必要がある。また、随時改訂される使用上の注意等に関する事項に関しては、IF が改訂されるまでの間は、製薬企業が提供する改訂内容を明らかにした文書等、あるいは各種の医薬品情報提供サービス等により薬剤師等自らが整備するとともに、IF の使用にあたっては、最新の添付文書を PMDA の医薬品医療機器情報検索のページで確認する必要がある。

なお、適正使用や安全性の確保の点から記載されている「V.5. 臨床成績」や「XII. 参考資料」、「XIII. 備考」に関する項目等は承認を受けていない情報が含まれることがあり、その取り扱いには十分留意すべきである。

#### 4. 利用に際しての留意点

IF を日常業務において欠かすことができない医薬品情報源として活用していただきたい。IF は日病薬の要請を受けて、当該医薬品の製造販売又は販売に携わる企業が作成・提供する、医薬品適正使用のための学術資料であるとの位置づけだが、記載・表現には薬機法の広告規則や医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン、製薬協コード・オブ・プラクティス等の制約を一定程度受けざるを得ない。販売情報提供活動ガイドラインでは、未承認薬や承認外の用法等に関する情報提供について、製薬企業が医療従事者からの求めに応じて行うことは差し支えないとされており、MR 等へのインタビューや自らの文献調査などにより、利用者自らが IF の内容を充実させるべきものであることを認識しておかなければならない。製薬企業から得られる情報の科学的根拠を確認し、その客観性を見抜き、医療現場における適正使用を確保することは薬剤師の本務であり、IFを活用して日常業務を更に価値あるものにしていただきたい。

(2020年4月改訂)

# 目 次

略 語 表	• 1	4. 力価	• 6
I. 概要に関する項目 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· 1	5. 混入する可能性のある夾雑物・・・・・・・・・・・・	. 6
1. 開発の経緯・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 1	6. 製剤の各種条件下における安定性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
2. 製品の治療学的特性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 1	7. 調製法及び溶解後の安定性	
3. 製品の製剤学的特性 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 1	8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)・・・・・・	
4. 適正使用に関して周知すべき特性		9. 溶出性	
5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項・・・・・		10. 容器・包装	
(1) 承認条件		(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な	
(2) 流通・使用上の制限事項 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		容器・包装に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 9
6. RMP の概要·······		(2)包装 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
II. 名称に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(3) 予備容量 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1. 販売名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(4) 容器の材質	
(1) 和名		11. 別途提供される資材類・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(2) 洋名 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		12. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(3) 名称の由来		V. 治療に関する項目 ····································	
2. 一般名 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1. 効能又は効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(1)和名(命名法)		2. 効能又は効果に関連する注意	
(2) 洋名(命名法)		3. 用法及び用量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(3) ステム (stem) ····································		<ul><li>(1)用法及び用量の解説・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ul>	
3. 構造式又は示性式・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(1) 用法及び用量の辞式 (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠·······	
4. 分子式及び分子量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		4. 用法及び用量に関連する注意	
		4. 用伝及の用重に関連する狂息・・・・・・・・・・・・・・・・ 5. 臨床成績・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
5. 化学名(命名法)又は本質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			
6. 慣用名、別名、略号、記号番号・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(1) 臨床データパッケージ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
III. 有効成分に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(2) 臨床薬理試験	
1. 物理化学的性質 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		(3) 用量反応探索試験·····	
(1) 外観・性状・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(4) 検証的試験	
(2) 溶解性		(5) 患者・病態別試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(3) 吸湿性 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		(6) 治療的使用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(4) 融点 (分解点)、沸点、凝固点		(7) その他	
(5) 酸塩基解離定数		VI. 薬効薬理に関する項目	
(6) 分配係数		1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群	
(7) その他の主な示性値	• 4	2. 薬理作用 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
2. 有効成分の各種条件下における安定性		(1) 作用部位・作用機序・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
3. 有効成分の確認試験法、定量法		(2)薬効を裏付ける試験成績・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
Ⅳ. 製剤に関する項目・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(3) 作用発現時間・持続時間	
1. 剤形	• 5	VII. 薬物動態に関する項目‥‥‥‥‥‥‥	19
(1) 剤形の区別		1. 血中濃度の推移・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	19
(2) 製剤の外観及び性状・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	• 5	(1)治療上有効な血中濃度	19
(3) 識別コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	• 5	(2) 臨床試験で確認された血中濃度・・・・・・・・	19
(4) 製剤の物性	• 5	(3) 中毒域	22
(5) その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	. 5	(4) 食事・併用薬の影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	22
2. 製剤の組成・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	• 5	2. 薬物速度論的パラメータ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	22
(1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤・	• 5	(1)解析方法 ······	
(2) 電解質等の濃度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(2) 吸収速度定数······	
(3) 熱量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(3) 消失速度定数······	
3. 添付溶解液の組成及び容量・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(4) クリアランス・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	

(5) 分布容積	22	(1)臨床使用に基づく情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	30
(6) その他	22	(2) 非臨床試験に基づく情報	30
3. 母集団(ポピュレーション)解析 ‥‥‥‥	22	IX. 非臨床試験に関する項目	31
(1)解析方法 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	22	1. 薬理試験	31
(2) パラメータ変動要因	22	(1) 薬効薬理試験	31
4. 吸収 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	23	(2) 安全性薬理試験	31
5. 分布 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	23	(3) その他の薬理試験	31
(1) 血液-脳関門通過性	23	2. 毒性試験	31
(2) 血液-胎盤関門通過性	23	(1) 単回投与毒性試験	31
(3) 乳汁への移行性	23	(2) 反復投与毒性試験	31
(4) 髄液への移行性	23	(3) 遺伝毒性試験	
(5) その他の組織への移行性		(4) がん原性試験・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(6)血漿蛋白結合率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23	(5) 生殖発生毒性試験	
6. 代謝		(6) 局所刺激性試験	
(1) 代謝部位及び代謝経路・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23	(7) その他の特殊毒性	
(2)代謝に関与する酵素(CYP 等)の分子種、		X. 管理的事項に関する項目·····	
寄与率 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	23	1. 規制区分 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(3) 初回通過効果の有無及びその割合	23	2. 有効期間 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比		3. 包装状態での貯法	
率 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		4. 取扱い上の注意	
7. 排泄		5. 患者向け資材	
8. トランスポーターに関する情報		6. 同一成分・同効薬・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
9. 透析等による除去率・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		7. 国際誕生年月日 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	32
10. 特定の背景を有する患者・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準	
11. その他・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		収載年月日、販売開始年月日・・・・・・・・・・・・・	32
VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目・・・		9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等	
1. 警告内容とその理由		の年月日及びその内容・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	33
2. 禁忌内容とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその	
3. 効能又は効果に関連する注意とその理由・・・・		内容	
4. 用法及び用量に関連する注意とその理由・・・・		11. 再審査期間	
5. 重要な基本的注意とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		12. 投薬期間制限に関する情報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
6. 特定の背景を有する患者に関する注意・・・・・		13. 各種コード・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(1) 合併症・既往歴等のある患者・・・・・・・・・		14. 保険給付上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(2) 腎機能障害患者		XI. 文献·······	
<ul><li>(3) 肝機能障害患者・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ul>		<ol> <li>引用文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ol>	
(4) 生殖能を有りる者・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		2. その他の参考文献・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(6) 授乳婦・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			
(7) 小児等・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		1. 王な外国での発売状況・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
(8) 高齢者・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		2. (時外にわける幅外又援目報・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
7. 相互作用		1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあ	31
<ul><li>(1) 併用禁忌とその理由・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ul>		たっての参考情報······	37
(2) 併用注意とその理由 ······		(1) 粉砕 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
8. 副作用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通	91
(1) 重大な副作用と初期症状・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		過性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	37
(2) その他の副作用 ····································		2. その他の関連資料・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
9. 臨床検査結果に及ぼす影響・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		(1) 提供用資料	
10. 過量投与		(2) GS1 = F	
		•	
11. 適用上の注意・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	29		

12. その他の注意 … 30

# 略語表

略語	省略していない表現(英語)	省略していない表現(日本語)
ADAS-Jcog	Alzheimer's Disease Assessment Scale	日本語版 Alzheimer 病評価スケール
	cognitive subscale Japanese version	
CDR	Clinical Dementia Rating	臨床的認知症重症度判定尺度
CIBIC plus	Clinician's interview-based impression of	全般的臨床症状評価
	change plus	
MMRM	Mixed Model for Repeated Measures	反復測定混合効果モデル
MMSE	Mini-Mental State Examination	ミニメンタルステート検査(簡易認知機能
		検査)
NPI	Neuropsychiatric Inventory	行動障害·精神症状評価尺度
SIB	The Severe Impairment Battery	高度認知症患者向けの認知機能評価指
		標

# I. 概要に関する項目

#### 1. 開発の経緯

ドネペジル塩酸塩は、本邦で開発されたアセチルコリンエステラーゼ阻害剤である。

その製剤はアルツハイマー型認知症の認知症症状の進行抑制を目的とする医薬品として、本邦においては 1999 年に上市され、広く臨床で使用されている。

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」・同 OD 錠 5mg「科研」は、ドネペジル塩酸塩を主成分とする後発医薬品としてシオノケミカル株式会社が開発を企画し、薬食発第 0331015 号 (平成 17 年 3 月 31 日) に基づき、規格及び試験方法を設定、加速試験、生物学的同等性試験を実施し、2011 年 7 月に承認を取得、2011 年 11 月に販売を開始した。

その後、2013年6月には、高度アルツハイマー型認知症に対する効能・効果及び用法・用量を追加する旨の一部変更承認を取得した。

また、「後発医薬品の必要な規格を揃えること等について(平成 18 年 3 月 10 日付医政発第 0310001 号)」に基づき、ドネペジル塩酸塩 10mg を含有する製剤(ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg 「科研」)の承認申請を行い、2013 年 8 月に承認を取得、2013 年 12 月に販売を開始した。

その後、2019年3月にレビー小体型認知症に対する効能・効果及び用法・用量を追加する旨の一部変更承認を取得した。

さらに、2023年5月にレビー小体型認知症に対する用法・用量を追加する旨の一部変更承認を取得した。

#### 2. 製品の治療学的特性

- 1) アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、脳内コリン作動性神経系の顕著な障害が認められている。本薬は、アセチルコリン(ACh)を分解する酵素であるアセチルコリンエステラーゼ(AChE)を可逆的に阻害することにより脳内 ACh 量を増加させ、脳内コリン作動性神経系を賦活する <sup>1-5)</sup>。(「VI. 2. (1) 作用部位・作用機序」の項参照)
- 2) 重大な副作用として、QT 延長、心室頻拍(Torsade de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック(洞房ブロック、房室ブロック)、失神、心筋梗塞、心不全、消化性潰瘍(胃・十二指腸潰瘍)、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血、肝炎、肝機能障害、黄疸、脳性発作(てんかん、痙攣等)、脳出血、脳血管障害、錐体外路障害、悪性症候群(Syndrome malin)、横紋筋融解症、呼吸困難、急性膵炎、急性腎障害、原因不明の突然死、血小板減少が報告されている。(「VIII. 8.(1) 重大な副作用と初期症状」の項参照)

#### 3. 製品の製剤学的特性

該当資料なし

### 4. 適正使用に関して周知すべき特性

適正使用に関する資材、 最適使用推進ガイドライン等	有無
医薬品リスク管理計画(RMP)	無
追加のリスク最小化活動として 作成されている資材	無
最適使用推進ガイドライン	無
保険適用上の留意事項通知	無

# I. 概要に関する項目

# 5. 承認条件及び流通・使用上の制限事項

(1) 承認条件該当しない

(2) 流通・使用上の制限事項 該当しない

# 6. RMP の概要

該当しない

# II. 名称に関する項目

#### 1. 販売名

#### (1) 和名

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」 ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」 ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」

#### (2) 洋名

Donepezil Hydrochloride O.D. Tablets 3mg 「KAKEN」 Donepezil Hydrochloride O.D. Tablets 5mg 「KAKEN」 Donepezil Hydrochloride O.D. Tablets 10mg 「KAKEN」

### (3) 名称の由来

「有効成分名」+「剤形」+「規格」+「屋号」より命名。

#### 2. 一般名

#### (1) 和名(命名法)

ドネペジル塩酸塩 (JAN)

#### (2) 洋名(命名法)

Donepezil Hydrochloride (JAN), Donepezil (INN)

# (3) ステム (stem)

不明

#### 3. 構造式又は示性式

及び鏡像異性体

#### 4. 分子式及び分子量

分子式: C24H29NO3 · HCl

分子量:415.95

### 5. 化学名(命名法) 又は本質

(2RS)-2- [(1-Benzylpiperidin-4-yl) methyl] -5,6-dimethoxy-2,3-dihydro-1H-inden-1-one monohydrochloride (IUPAC)

# 6. 慣用名、別名、略号、記号番号

CAS 登録番号: 120011-70-3

# III. 有効成分に関する項目

#### 1. 物理化学的性質

#### (1) 外観・性状

白色の結晶性の粉末である。 結晶多形が認められる。

#### (2)溶解性

溶媒	1g を溶かすのに要する溶媒量	日本薬局方の 溶解度表記
水	10mL 以上 30mL 未満	やや溶けやすい
エタノール (99.5)	100mL 以上 1000mL 未満	溶けにくい

### (3)吸湿性

該当資料なし

#### (4)融点(分解点)、沸点、凝固点

該当資料なし

#### (5)酸塩基解離定数

該当資料なし

#### (6) 分配係数

該当資料なし

#### (7) その他の主な示性値

旋光度:水溶液(1→100)は旋光性を示さない。

#### 2. 有効成分の各種条件下における安定性

該当資料なし

#### 3. 有効成分の確認試験法、定量法

#### 確認試験法:

日本薬局方「ドネペジル塩酸塩」の確認試験法による。

- · 紫外可視吸光度測定法
- ・赤外吸収スペクトル測定法(臭化カリウム錠剤法)
- ・塩化物の定性反応 (2)

#### 定量法:

日本薬局方「ドネペジル塩酸塩」の定量法による。

• 液体クロマトグラフィー

# IV. 製剤に関する項目

# 1. 剤形

# (1) 剤形の区別

素錠(口腔内崩壊錠)

#### (2) 製剤の外観及び性状

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD 錠		ドネペジル塩酸塩 OD 錠		ドネペジル塩酸塩 OD 錠				
	3mg「科研」		5mg「科研」		10mg「科研」				
剤形	口腔内崩壊錠								
色	黄色				白色			淡赤色	
	表	裏	側面	表	裏	側面	表	裏	側面
形状	DH DH			DH DS			DH D10		
直径		8.0mm		8.0mm 8.0mm			9.5mm		
厚さ	3.4mm		3.4mm 3.4mm		4.1mm				
質量	170mg			170mg			280mg		

# (3) 識別コード

表示部位:錠剤、PTPシート

表示内容:ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」 DHD3

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」 DHD5 ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」 DHD10

#### (4)製剤の物性

該当資料なし

# (5) その他

該当資料なし

# 2. 製剤の組成

# (1) 有効成分(活性成分)の含量及び添加剤

販売名	ドネペジル塩酸塩 OD 錠	ドネペジル塩酸塩 OD 錠	ドネペジル塩酸塩 OD 錠
製が石	3mg「科研」	5mg「科研」	10mg「科研」
有効	1 錠中日局ドネペジル塩酸	1 錠中日局ドネペジル塩酸	1 錠中日局ドネペジル塩酸
成分	塩 3mg	塩 5mg	塩 10mg
	D-マンニトール、クロスポ	D-マンニトール、クロスポ	D-マンニトール、クロスポ
	ビドン、アルファー化デン	ビドン、アルファー化デン	ビドン、アルファー化デン
	プン、軽質無水ケイ酸、ヒプ	プン、軽質無水ケイ酸、ヒプ	プン、軽質無水ケイ酸、ヒプ
	ロメロース、酸化チタン、ア	ロメロース、酸化チタン、ア	ロメロース、酸化チタン、ア
添加剤	スパルテーム(L-フェニル	スパルテーム(L-フェニル	スパルテーム (L・フェニル
	アラニン化合物)、ショ糖脂	アラニン化合物)、ショ糖脂	アラニン化合物)、ショ糖脂
	肪酸エステル、ステアリン	肪酸エステル、ステアリン	肪酸エステル、ステアリン
	酸マグネシウム、黄色三二	酸マグネシウム、その他1成	酸マグネシウム、三二酸化
	酸化鉄、その他1成分	分	鉄、その他1成分

#### (2) 電解質等の濃度

該当しない

#### (3) 熱量

該当しない

#### 3. 添付溶解液の組成及び容量

該当しない

#### 4. 力価

該当しない

#### 5. 混入する可能性のある夾雑物

日本薬局方「ドネペジル塩酸塩」の純度試験において、個々の類縁物質は 0.1%以下に規定されている。

#### 6. 製剤の各種条件下における安定性 6)

最終包装製品を用いた加速試験の結果、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」・同 OD 錠 5mg「科研」・同 OD 錠 10mg「科研」は、通常の市場流通下において 3 年間安定であることが推測された。

製品名	保存条件	包装形態	保存期間	試験結果
ドネペジル塩酸塩				適合*
OD 錠 3mg「科研」				旭 口
ドネペジル塩酸塩	40±1℃	PTP 包装	C ) H	適合*
OD 錠 5mg「科研」	$75\!\pm\!5\%\mathrm{RH}$	PIP包表	6 ヵ月	週口***
ドネペジル塩酸塩				適合*
OD 錠 10mg「科研」				興口**

※性状、確認試験、純度試験、製剤均一性試験(含量均一性試験)、崩壊性、溶出性、定量

#### 7. 調製法及び溶解後の安定性

該当しない

# 8. 他剤との配合変化(物理化学的変化)

該当しない

#### 9. 溶出性

#### 溶出挙動における類似性で

(1) ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」(2006年11月24日薬食審査発1124004号)に基づき実施

試験方法:日本薬局方 一般試験法 溶出試験法 パドル法

試験条件

試験液量:900mL 測定方法:液体クロマトグラフィー

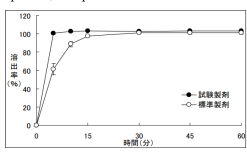
#### 各種条件:

試験液	サンプリング時間(分)	回転数
pH1.2		
pH3.0	5、10、15、30、45、60	50rpm
pH6.8		
水	5, 10, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240, 300, 360	
pH3.0	5, 10, 15, 30, 45, 60	100rpm
試験液温	37.0±0.5℃	
ベッセル数	12 ベッセル	

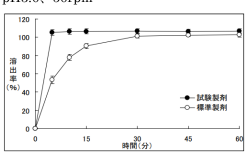
試験結果:全ての条件において判定基準に適合した。

#### <溶出曲線>

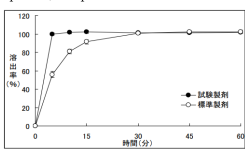
pH1.2, 50rpm



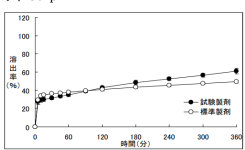
pH3.0, 50rpm



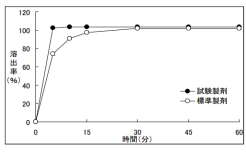
pH6.8, 50rpm



水、50rpm



pH3.0, 100rpm



 $(Mean\pm S.D., n=12)$ 

# (2) ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」

「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」(2006 年 11 月 24 日薬食審査発 1124004 号)に基づき実施

試験方法:日本薬局方 一般試験法 溶出試験法 パドル法 試験条件

試験液量:900mL 測定方法:液体クロマトグラフィー

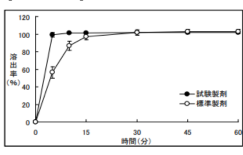
#### 各種条件:

試験液	サンプリング時間(分)	回転数
pH1.2		
pH3.0	5、10、15、30、45、60	50
pH6.8		50rpm
水	5, 10, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240, 300, 360	
pH3.0	5, 10, 15, 30, 45, 60	100rpm
試験液温	37.0±0.5℃	
ベッセル数	12 ベッセル	

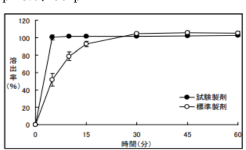
試験結果:全ての条件において判定基準に適合した。

#### <溶出曲線>

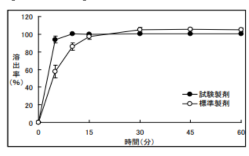
pH1.2, 50rpm



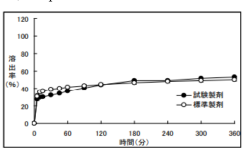
 $pH3.0,\ 50rpm$ 



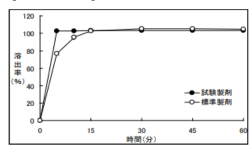
pH6.8, 50rpm



水、50rpm



pH3.0, 100rpm



 $(Mean\pm S.D., n=12)$ 

# (3) ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」

「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」(2006 年 11 月 24 日薬食 審査発 1124004 号)に基づき実施

試験方法:日本薬局方 一般試験法 溶出試験法 パドル法 試験条件

試験液量:900mL 測定方法:液体クロマトグラフィー

#### 各種条件:

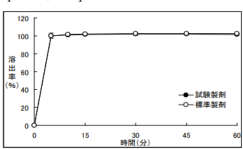
試験液	サンプリング時間 (分)	回転数
pH1.2		
pH5.0	5、10、15、30、45、60	5 Ozaza 200
pH6.8		50rpm
水	5, 10, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240, 300, 360	
pH5.0	5、10、15、30、45、60	100rpm
試験液温	37.0±0.5℃	
ベッセル数	12 ベッセル	

試験結果:全ての条件において判定基準に適合した。

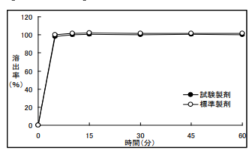
#### <溶出曲線>

pH1.2, 50rpm

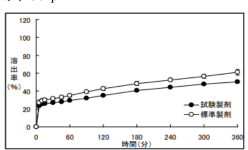
pH5.0、50rpm



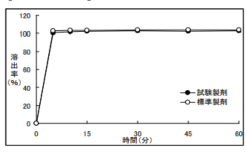
pH6.8, 50rpm



水、50rpm



pH5.0, 100rpm



 $(Mean \pm S.D., n = 12)$ 

#### 10. 容器•包装

(1) 注意が必要な容器・包装、外観が特殊な容器・包装に関する情報 該当しない

#### (2)包装

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」

14 錠 [14 錠 (PTP) ×1]

28 錠 [14 錠 (PTP) ×2]

#### Ⅳ. 製剤に関する項目

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」 56 錠[14 錠(PTP)×4] 140 錠[14 錠(PTP)×10] ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」 56 錠[14 錠(PTP)×4]

# (3)予備容量

該当しない

# (4) 容器の材質

PTP:ポリ塩化ビニル、アルミニウム

ピロー:アルミニウム・ポリエチレンラミネートフィルム

個装箱:紙

#### 11. 別途提供される資材類

該当資料なし

# 12. その他

# V. 治療に関する項目

#### 1. 効能又は効果

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

#### 2. 効能又は効果に関連する注意

#### 5. 効能又は効果に関連する注意

#### 〈効能共通〉

- 5.1 本剤がアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症の病態そのものの進行を抑制するという成績は得られていない。
- 5.2 アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症以外の認知症性疾患において本剤の有効性 は確認されていない。
- 5.3 他の認知症性疾患との鑑別診断に留意すること。

#### 〈アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制〉

5.4 本剤は、アルツハイマー型認知症と診断された患者にのみ使用すること。

#### 〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

- 5.5 本剤は、認知症治療に精通し、「17. 臨床成績」の項の内容について十分に理解した医師又は その指導の下で、レビー小体型認知症の臨床診断基準に基づき、適切な症状観察や検査等により レビー小体型認知症と診断され、本剤の使用が適切と判断された患者にのみ使用すること。
- 5.6 精神症状・行動障害、全般臨床症状に対する本剤の有効性は確認されていない。[17.1.3、17.1.4、17.2.1 参照]

#### 3. 用法及び用量

#### (1) 用法及び用量の解説

### 〈アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制〉

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、1~2 週間後に 5mg に 増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により適宜減量する。

#### 〈レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制〉

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。投与開始12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。

#### (2) 用法及び用量の設定経緯・根拠

<副作用等による減量・中止規定>

「VIII. 5. 重要な基本的注意とその理由」及び「VIII. 8. 副作用」の項参照

#### 4. 用法及び用量に関連する注意

#### 7. 用法及び用量に関連する注意

- 7.13mg/日投与は有効用量ではなく、消化器系副作用の発現を抑える目的なので、原則として1~2週間を超えて使用しないこと。
- 7.2 10mg/日に増量する場合は、消化器系副作用に注意しながら投与すること。
- 7.3 医療従事者、家族などの管理のもとで投与すること。

#### 5. 臨床成績

(1) 臨床データパッケージ

該当資料なし

(2) 臨床薬理試験

該当資料なし

(3) 用量反応探索試験

該当資料なし

#### (4) 検証的試験

1) 有効性検証試験

有効性及び安全性に関する試験

〈軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症〉

①国内第Ⅲ相試験

軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者 268 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 5mg (3mg/日を1週間投与後、5mg/日を23週間投与) 又はプラセボを24週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

最終全般臨床症状評価において 5mg 群はプラセボ群と比較して有意に優れていた。「改善」以上の割合は 5mg 群 17%、プラセボ群 13%、「軽度悪化」以下の割合は 5mg 群 17%、プラセボ群 43%であった。

#### 最終全般臨床症状評価

投与群	判定	著明 改善	改善	軽度 改善	不変	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	判定 不能	合計
	例数	1	19	40	36	15	4	0	1	
5mg	%	(1)	(16)	(34)	(31)	(13)	(3)	(0)	(1)	116
	区分%	(1	7)	(34)	(31)		(1	7)		
	例数	1	13	10	40	21	21	5	1	
プラセボ	%	(1)	(12)	(9)	(36)	(19)	(19)	(4)	(1)	112
	区分%	(1	3)	(9)	(36)		(4	3)		

認知機能を評価する ADAS-Jcog 得点の経時変化を表に示す(最終解析対象: 205 例)。 投与開始時との得点差の平均では、投与 12 週後より 5mg 群がプラセボ群と比較して有 意な改善が認められた。最終時の 5mg 群とプラセボ群の投与前後の変化量の差は 2.44 点であった。

ADAS-Jcog の経時変化

評価	投与群	0週からの変化量**1	変化量の群間比較
時期	<b>汉</b> 子研	平均值±S.E. (n)	平均差**2
12週	5mg	$-3.03 \pm 0.47$ (106)	-
12)8	プラセボ	$-0.84 \pm 0.50$ (101)	2.19
94°H	5mg	$-3.07 \pm 0.50$ (96)	_
24週	プラセボ	$-0.11 \pm 0.56$ (86)	2.96
最終※3	5mg	$-2.70 \pm 0.48$ (107)	-
月又 孝等	プラセボ	$-0.26 \pm 0.52$ (98)	2.44

(マイナス値は改善を示す。)

重症度評価尺度である CDR の経時変化を表に示す (最終解析対象: 228 例)。投与開始時との得点差の平均では、投与 12 週後より 5mg 群がプラセボ群と比較して有意な改善が認められた  $^{8,9}$ 。

#### CDR 合計点の経時変化

評価	机长班	0週からの変化量**1	変化量の群間比較
時期	投与群	平均值±S.E. (n)	平均差※2
12週	5mg	$-0.12 \pm 0.08$ (113)	_
12)風	プラセボ	$0.23 \pm 0.10 \ (109)$	0.35
942回	5mg	$-0.14 \pm 0.13 (104)$	_
24週	プラセボ	$0.72 \pm 0.17$ (95)	0.86
最終※3	5mg	$-0.10\pm0.12$ (116)	_
川又市で	プラセボ	$0.75 \pm 0.15$ (112)	0.85

#### (マイナス値は改善を示す。)

※1: [各評価時期の値] - [0週の値]

%2 : [プラセボ群の 0 週からの変化量の平均値] - [5mg 群の 0 週からの変化量の平均値]

※3:最終時は原則として 24 週時の評価としたが、中止・脱落例については、12 週以上 の服薬がある場合の最終データを解析の対象とした。

#### 〈高度のアルツハイマー型認知症〉

#### ②国内第Ⅱ相試験

高度のアルツハイマー型認知症患者 302 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 10mg (3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 4 週間投与、次いで 10mg/日を 18 週間投与)、5mg (3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 22 週間投与)又はプラセボを 24 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

CIBIC plus (全般的臨床症状評価) において 10mg 群はプラセボ群と比較して有意に優れていた (最終解析対象: 287 例)。

#### 最終時の CIBIC plus

投与群	判定	著明 改善	改善	軽度 改善	不変	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	判定 不能	合計
10mg	例数	0	7	35	20	19	9	0	0	90
Tonig	%	(0)	(8)	(39)	(22)	(21)	(10)	(0)	(0)	90
Eme	例数	0	4	27	26	30	9	0	0	96
5mg	%	(0)	(4)	(28)	(27)	(31)	(9)	(0)	(0)	90
プラセボ	例数	0	6	18	30	34	11	1	1	101
ノノモホ	%	(0)	(6)	(18)	(30)	(34)	(11)	(1)	(1)	101

認知機能を評価する SIB 得点の最終時の変化量を表に示す(最終解析対象: 290 例)。 投与開始時との得点差の平均では、5mg 群、10mg 群それぞれ、6.7 点、9.0 点であり、 プラセボ群と比較して有意な改善が認められた  $^{10,11)}$ 。

#### 最終時<sup>※1</sup>の SIB

投与群	0週からの変化量*2	変化量の群間比較
1文 子研	平均值±S.E. (n)	平均差※3
10mg	4.7±1.1 (92)	9.0
5mg	$2.5 \pm 1.0$ (96)	6.7
プラセボ	$-4.2 \pm 1.0 (102)$	_

(プラス値は改善を示す。)

※1:最終時は原則として24週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データを解析の対象とした。

※2:[最終の値] - [0週の値]

※3: [各投与群の 0 週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の 0 週からの変化量の平均値]

### 〈レビー小体型認知症〉

#### ③国内第Ⅱ相試験

レビー小体型認知症患者(MMSE 得点: 10 点以上 26 点以下)140 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 10mg(3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 4 週間投与、次いで 10mg/日を 6 週間投与)、5mg(3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 10 週間投与)、3mg 又はプラセボを 12 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

全般臨床症状を評価する CIBIC plus において、3mg 群、5mg 群、10mg 群はいずれもプラセボ群と比較して有意に優れていた。

#### 最終時の CIBIC plus

_									
	判定	著明	改善	軽度	不変	軽度	悪化	著明	合計
投与群		改善	以音	改善	小贩	悪化	あし	悪化	
10m a	例数	1	3	13	8	1	0	0	oc.
10mg	%	(4)	(12)	(50)	(31)	(4)	(0) (0)	26	
Ema	例数	5	5	10	4	2	2	0	90
5mg	%	(18)	(18)	(36)	(14)	(7)	(7)	(0)	28
2m a	例数	1	5	14	6	1	0	1	28
3mg	%	(4)	(18)	(50)	(21)	(4)	(0)	(4)	28
of 25 Ja 37	例数	0	1	8	5	10	3	0	27
ブラセボ	%	(0)	(4)	(30)	(19)	(37)	(11)	(0)	21

認知機能を評価する MMSE 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg 群、5mg 群、10mg 群それぞれ 1.8 点、4.1 点、2.8 点であり、全ての群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

#### 最終時<sup>※1</sup>の MMSE

投与群	0週からの変化量**2	変化量の群間比較
1文子研	平均值±S.D. (n)	平均差**3
10mg	2.3±3.2 (30)	2.8
5mg	3.5±3.2 (30)	4.1
3mg	1.2±3.8 (30)	1.8
プラセボ	$-0.6 \pm 2.7$ (28)	_

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価する NPI-2 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、3mg 群、5mg 群、10mg 群それぞれ-2.4 点、-3.6 点、-5.2 点であり、5mg 群、10mg 群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

#### 最終時<sup>※1</sup>の NPI-2

投与群	0週からの変化量*2	変化量の群間比較
1文子研	平均値±S.D. (n)	平均差**3
10mg	$-5.1 \pm 4.6$ (31)	-5.2
5mg	$-3.4 \pm 3.9 (30)$	-3.6
3mg	$-2.2 \pm 6.1 (30)$	-2.4
プラセボ	$0.2 \pm 4.0$ (28)	_

#### (マイナス値は改善を示す。)

本試験は探索的試験であり、主要評価項目は選択せず、評価項目毎・用量毎の検定の多重性も制御していない <sup>12,13)</sup>。

#### ④国内第Ⅲ相試験

レビー小体型認知症患者(MMSE 得点: 10 点以上 26 点以下) 142 例を対象にドネペジル塩酸塩錠 10mg(3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 4 週間投与、次いで 10mg/日を 6 週間投与)、5mg(3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 10 週間投与)又はプラセボを 12 週間投与する二重盲検比較試験を実施した。

認知機能を評価する MMSE 得点の最終時の変化量のプラセボ群との差は、5mg 群、10mg 群それぞれ 0.8 点、1.6 点であり、10mg 群でプラセボ群と比較して有意な改善が認められた。

最終時<sup>※1</sup>の MMSE

投与群	0週からの変化量*2	変化量の群間比較
汉 子 併	平均值±S.E. (n)	平均差**3
10mg	$2.2 \pm 0.4$ (49)	1.6
5mg	$1.4 \pm 0.5 (43)$	0.8
プラセボ	0.6±0.5 (44)	_

(プラス値は改善を示す。)

精神症状・行動障害のうち幻覚、認知機能変動を評価する NPI-2 得点の最終時の変化 量では、5mg 群、10mg 群ともにプラセボ群との間に有意差は認められなかった。

#### 最終時<sup>※1</sup>の NPI-2

投与群	0週からの変化量**2	変化量の群間比較
1文子研	平均値±S.E. (n)	平均差※3
10mg	$-2.8 \pm 0.5 (49)$	-0.7
5mg	$-1.8 \pm 0.6 (45)$	0.4
プラセボ	$-2.1\pm0.6$ (44)	_

(マイナス値は改善を示す。)

※1:最終時は原則として12週時の評価としたが、中止・脱落例については、最終データ を解析の対象とした。

※2: 「最終の値] - [0週の値]

※3:[各投与群の0週からの変化量の平均値] - [プラセボ群の0週からの変化量の平均値]

本試験では、認知機能障害、精神症状・行動障害の両症状に対するドネペジル塩酸塩 錠の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない<sup>1)</sup>。

### 2) 安全性試験

該当資料なし

#### (5) 患者・病態別試験

該当資料なし

#### (6)治療的使用

1) 使用成績調査(一般使用成績調査、特定使用成績調査、使用成績比較調査)、製造販売 後データベース調査、製造販売後臨床試験の内容 該当資料なし

# 2) 承認条件として実施予定の内容又は実施した調査・試験の概要 レビー小体型認知症患者を対象とした国内製造販売後臨床試験

レビー小体型認知症患者(MMSE 得点:10点以上 26点以下)を対象に、ドネペジル塩酸塩錠 10mg(3mg/日を 2 週間投与後、5mg/日を 4 週間投与、次いで 10mg/日又は減量時 5mg/日を 6 週間投与)又はプラセボを 12 週間投与する治療期(二重盲検プラセボ対照)と、治療期を完了した被験者にドネペジル塩酸塩錠 10mg(治療期ドネペジル塩酸塩錠群では 10mg/日又は減量時 5mg/日、治療期プラセボ群では 3mg/日を 2 週間投与する継続投与期(非盲検非対照)からなる製造販売後臨床試験を実施した。治療期では 160例にドネペジル塩酸塩錠又はプラセボが投与され、主要評価項目である治療期における最終評価時の全般臨床症状(CIBIC plus 総合評価)の分布において、プラセボ群とドネペジル塩酸塩錠群との間に有意差は認められなかった(p=0.408、2 標本 Wilcoxon 検定、最終解析の有意水準は両側 0.046)。

### 最終評価時の CIBIC plus

10. E 394	判定	著明	改善	軽度	不変	軽度	悪化	著明	合計
投与群		改善		改善		悪化		悪化	
ドネペジル	例数	1	10	22	17	19	5	0	74
塩酸塩錠	%	(1)	(14)	(30)	(23)	(26)	(7)	(0)	74
7=1-12	例数	0	6	18	32	14	5	1	76
プラセボ	%	(0)	(8)	(24)	(42)	(18)	(7)	(1)	70

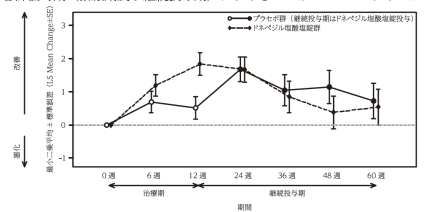
なお、投与開始前の幻視の有無別での治療期における最終評価時の全般臨床症状 (CIBIC plus 総合評価) の分布は以下のとおりであった。

最終評価時の CIBIC plus (幻視の有無別)

<b>½</b> 与郡	<b>#</b>	判定	著明 改善	改善	軽度 改善	不変	軽度 悪化	悪化	著明 悪化	合計
	ドネペジル	例数	1	10	14	9	11	3	0	48
幻視	塩酸塩錠	%	(2)	(21)	(29)	(19)	(23)	(6)	(0)	40
あり	プラセボ	例数	0	3	14	19	10	4	1	51
	ノラセホ	%	(0)	(6)	(27)	(37)	(20)	(8)	(2)	51
	ドネペジル	例数	0	0	8	8	8	2	0	26
幻視	塩酸塩錠	%	(0)	(0)	(31)	(31)	(31)	(8)	(0)	20
なし	プラセボ	例数	0	3	4	13	4	1	0	25
	ノノゼル	%	(0)	(12)	(16)	(52)	(16)	(4)	(0)	20

143 例が治療期を完了し、そのうち 139 例が継続投与期に移行し、105 例が継続投与期を完了した。副次評価項目である各評価時期(治療期及び継続投与期)における MMSE のベースラインからの変化量の推移は下図のとおりであった。

各評価時期(治療期及び継続投与期)における MMSE のベースラインからの変化量の推移



プラセボ群は 12 週からドネペジル塩酸塩錠 3mg/日、14 週から 5mg/日、18 週から 10mg/日投与を開始 (5mg/日への減量可)。投与群、時点、投与群と時点の交互作用を 因子とし、MMSE のベースライン値及びスクリーニング期間の変化量を共変量とした MMRM (Mixed Model forRepeated Measures)。共分散構造は無構造とした。

本試験では、全般臨床症状に対するドネペジル塩酸塩錠の有効性がプラセボに比較して優れているという検証仮説は検証されていない。

#### (7) その他

# VI. 薬効薬理に関する項目

#### 1. 薬理学的に関連ある化合物又は化合物群

リバスチグミン、ガランタミン臭化水素酸塩

注意:関連のある化合物の効能・効果等は、最新の添付文書を参照すること。

#### 2. 薬理作用

#### (1)作用部位・作用機序

アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、脳内コリン作動性神経系の顕著な障害が認められている。本薬は、アセチルコリン(ACh)を分解する酵素であるアセチルコリンエステラーゼ(AChE)を可逆的に阻害することにより脳内 ACh 量を増加させ、脳内コリン作動性神経系を賦活する  $^{1-5}$ 。

#### (2)薬効を裏付ける試験成績

1) AChE 阻害作用及び AChE に対する選択性

 $In\ vitro\$ での  $AChE\$ 阻害作用の  $IC_{50}$  値は 6.7nmol/L であり、ブチリルコリンエステラーゼ阻害作用の  $IC_{50}$  値は 7,400nmol/L であった。 $AChE\$ に対し選択的な阻害作用を示した  $^2$ )。

2) 脳内 AChE 阻害作用及び ACh 増加作用

経口投与により、ラット脳の AChE を阻害し、また脳内 ACh を増加させた  $^{3,4)}$ 。

3) 学習障害改善作用

脳内コリン作動性神経機能低下モデル(内側中隔野の破壊により学習機能が障害されたラット)において、経口投与により学習障害改善作用を示した<sup>5)</sup>。

#### (3) 作用発現時間・持続時間

# VII. 薬物動態に関する項目

#### 1. 血中濃度の推移

### (1)治療上有効な血中濃度

該当資料なし

#### (2) 臨床試験で確認された血中濃度

#### 1) 単回投与

健康成人男子を対象に、錠剤を絶食下単回経口投与したときの最高血漿中濃度( $C_{max}$ )及び血漿中濃度-時間曲線下面積(AUC)は投与量の増加に依存して高くなった。5mg 又は 10mg 単回投与時における薬物動態パラメータを表に示した  $^{14}$ 。

健康成人男子に 5mg 又は 10mg 単回経口投与した際の薬物動態パラメータ(錠剤)

投与量		AUC	$C_{max}$	$T_{max}$	$\mathrm{T}_{1/2}$	CL/F
牧子里	n	(ng·hr/mL)	(ng/mL)	(hr)	(hr)	(L/hr/kg)
5mg	C	591.72	9.97	3.00	89.3	0.141
	6	$\pm 155.87$	$\pm 2.08$	$\pm 1.10$	$\pm 36.0$	$\pm 0.040$
10mg 6	C	1098.40	28.09	2.42	75.7	0.153
	ь	$\pm 304.63$	$\pm 9.81$	$\pm 1.24$	$\pm 17.3$	$\pm 0.043$

Mean±S.D., CL/F: 総クリアランス

#### 2) 反復投与

健康成人男子を対象に、錠剤 5mg 又は 8mg <sup>注)</sup> を 1 日 1 回 14 日間反復経口投与した。反復投与後の血漿中濃度は投与後約 2 週間で定常状態に達し、蓄積性あるいは体内動態に変化はないと考えられた <sup>15)</sup>。

注)承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。」である。

#### 3) 生物学的同等性試験 16)

#### 〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」〉

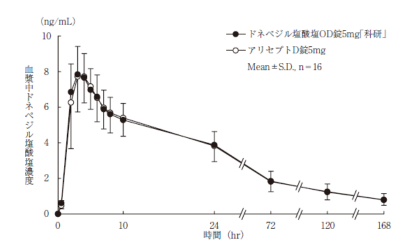
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」(2006 年 11 月 24 日 薬食審査発 1124004 号) に基づき実施

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg 「科研」とアリセプト D 錠 5mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ドネペジル塩酸塩として 5mg)健康成人男子に絶食後、水あり及び水なし単回経口投与して血漿中ドネペジル塩酸塩濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ (AUC、 $C_{max}$ )について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $log(0.80) \sim log(1.25)$ の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

水あり投与

	n	AUC <sub>0-168</sub> (ng • hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	$T_{max}$ (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」	16	$381.7 \pm 89.7$	$8.1 \pm 1.5$	$3.3 \pm 0.9$	$71.2 \pm 15.9$
アリセプトD錠5mg	16	$380.6 \pm 95.1$	$8.3 \pm 1.5$	$3.4 \pm 0.9$	$75.3 \pm 13.7$

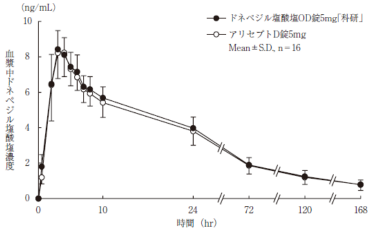
Mean  $\pm$  S.D.



水なし投与

	n	AUC <sub>0-168</sub> (ng•hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	$T_{1/2} \ (hr)$
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」	16	$394.5 \pm 53.9$	$8.7 \pm 1.0$	$3.5 \pm 1.0$	$72.6 \pm 18.3$
アリセプトD錠5mg	16	$381.4 \pm 78.9$	$8.8 \pm 1.4$	$3.6 \pm 1.0$	$68.5 \pm 17.2$

 $Mean \pm S.D.$ 



血漿中濃度並びに AUC、C<sub>max</sub>等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### 〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」〉

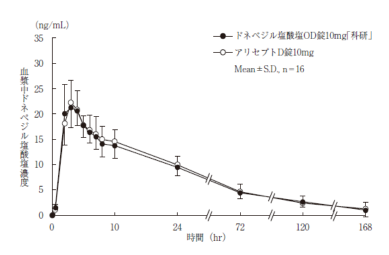
「後発医薬品の生物学的同等性試験ガイドライン等の一部改正について」(2006 年 11 月 24 日 薬食審査発 1124004 号)に基づき実施

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10 mg「科研」とアリセプト D 錠 10 mg を、クロスオーバー法によりそれぞれ 1 錠(ドネペジル塩酸塩として 10 mg)健康成人男子に絶食後、水あり及び水なし単回経口投与して血漿中ドネペジル塩酸塩濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 $C_{max}$ )について 90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 $\log (0.80) \sim \log (1.25)$  の範囲内であり、両剤の生物学的同等性が確認された。

水あり投与

	n	AUC <sub>0·168</sub> (ng · hr/mL)	$C_{max}$ (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	$T_{1/2}$ (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」	16	$910.8 \pm 203.1$	$22.9 \pm 3.6$	$3.1 \pm 1.0$	$57.3 \pm 25.1$
アリセプトD錠10mg	16	$935.7 \pm 231.4$	$23.4 \pm 4.7$	$3.0 \pm 0.9$	$53.8 \pm 18.8$

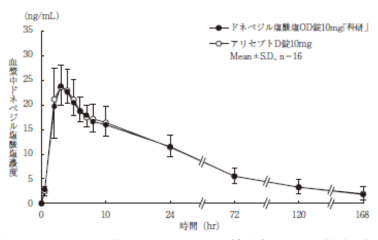
Mean  $\pm$  S.D.



水なし投与

	n	AUC <sub>0-168</sub> (ng • hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	$T_{max}$ $(hr)$	$T_{1/2}$ (hr)
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10.mg「科研」	16	$1105.4 \pm 236.1$	24.6±3.0	$3.0 \pm 0.7$	$62.4 \pm 18.9$
アリセプトD錠10mg	16	$1112.9 \pm 280.5$	$25.4 \pm 3.6$	$2.9 \pm 0.8$	$66.4 \pm 22.3$

 $\overline{\text{Mean} \pm \text{S.D.}}$ 



血漿中濃度並びに AUC、 $C_{max}$ 等のパラメータは、被験者の選択、体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

#### 〈ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」〉

ドネペジル塩酸塩 OD 錠 3mg「科研」は、「含量が異なる経口固形製剤の生物学的同等性試験ガイドライン」に基づき、ドネペジル塩酸塩 OD 錠 5mg「科研」を標準製剤としたとき、溶出挙動が等しく、生物学的に同等とみなされた。

#### (3)中毒域

該当資料なし

#### (4) 食事・併用薬の影響

健康成人男子を対象に吸収に及ぼす食事の影響を錠 2mg <sup>注)</sup> で検討した結果、摂食時投与の血 漿中濃度は絶食時とほぼ同様な推移を示し、食事による影響は認められなかった <sup>17)</sup>。

注)承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、 $1\sim2$  週間後に 5mg に増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、 $1\sim2$  週間後に 5mg に増量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。」である。

#### 「VIII. 7. 相互作用」の項参照

#### 2. 薬物速度論的パラメータ

#### (1)解析方法

該当資料なし

#### (2) 吸収速度定数

該当資料なし

#### (3)消失速度定数

	ドネペジル塩酸塩 投与量	消失速度定数(Kel)(hr <sup>-1</sup> )
ドネペジル塩酸塩 <b>OD</b> 錠 5mg「科研」	5mg	0.010±0.0033 (水あり服用時、n=16) 0.010±0.0030 (水なし服用時、n=16)
ドネペジル塩酸塩 OD 錠 10mg「科研」	10mg	0.014±0.0044 (水あり服用時、n=16) 0.012±0.0050 (水なし服用時、n=16)

(試験製剤単回投与時、Mean±S.D.)

#### (4) クリアランス

該当資料なし

#### (5) 分布容積

該当資料なし

#### (6) その他

該当資料なし

# 3. 母集団 (ポピュレーション) 解析

#### (1)解析方法

該当資料なし

#### (2) パラメータ変動要因

#### 4. 吸収

「VII. 1. (4)食事・併用薬の影響」の項参照

#### 5. 分布

#### (1)血液一脳関門通過性

該当資料なし

#### (2)血液一胎盤関門通過性

該当資料なし

#### (3)乳汁への移行性

ラットに <sup>14</sup>C-ドネペジル塩酸塩を経口投与したとき、乳汁中へ移行することが認められている。(「VIII. 6.(6)授乳婦」の項参照)

# (4) 髄液への移行性

該当資料なし

#### (5) その他の組織への移行性

該当資料なし

#### (6)血漿蛋白結合率

 $In\ vitro$  試験において、ヒト血漿蛋白結合率は 88.9%であり、 $in\ vivo$  での血清蛋白結合率は 92.6%であった  $^{18,19)}$ 。

#### 6. 代謝

#### (1)代謝部位及び代謝経路

主代謝経路はN-脱アルキル化反応であり、それに次いでO-脱メチル化反応とそれに続くグルクロン酸抱合反応であると考えられた。

#### (2)代謝に関与する酵素(CYP等)の分子種、寄与率

N-脱アルキル化反応には主として CYP3A4 が、また O-脱メチル化反応には主として CYP2D6 が関与していることが示唆された  $^{20)}$ 。

#### (3) 初回通過効果の有無及びその割合

該当資料なし

#### (4) 代謝物の活性の有無及び活性比、存在比率

#### 7. 排泄

健康成人男子を対象に錠  $2mg^{(1)}$  を単回経口投与したとき、投与後 7 日目までに尿中に排泄された未変化体は投与量の 9.4%であり、代謝物を含めると 29.6%であった。また、10mg の単回経口投与後、11 日目までに排泄された未変化体は尿中で 10.6%、糞中で 1.7%であった。未変化体及び代謝物を合計した尿中排泄率は 35.9%であり、糞中排泄率は 8.4%であった 211。

注)承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により5mgまで減量できる。」である。

#### 8. トランスポーターに関する情報

該当資料なし

#### 9. 透析等による除去率

該当資料なし

#### 10. 特定の背景を有する患者

#### (1) 腎機能障害患者

腎機能障害患者を対象に錠 5mg を単回経口投与したときの薬物動態パラメータには、健康成人のそれと有意差は認められなかった<sup>22)</sup> (外国人データ)。

#### (2) 肝機能障害患者

アルコール性肝硬変患者を対象に錠 5mg を単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健康成人と比較して肝疾患患者の  $C_{max}$  が 1.4 倍高く有意差が認められたが、他のパラメータに有意差は認められなかった  $^{23}$  (外国人データ)。

#### (3) 高齢者

高齢者を対象に錠  $2mg^{(\pm)}$  を単回経口投与したときの薬物動態パラメータは健康成人と比較して、消失半減期が 1.5 倍有意に延長したが、 $C_{max}$ 、 $T_{max}$  及び AUC に有意な差は認められなかった  $^{24}$ 。

注)承認用法及び用量は、アルツハイマー型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、1~2 週間後に 5mg に増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により適宜減量する。」、レビー小体型認知症では「通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、1~2 週間後に 5mg に増量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。」である。

### 11. その他

# VIII. 安全性(使用上の注意等)に関する項目

#### 1. 警告内容とその理由

設定されていない

#### 2. 禁忌内容とその理由

2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

本剤の成分又はピペリジン誘導体に対し過敏症の既往歴のある患者

- 3. 効能又は効果に関連する注意とその理由
  - 「V. 2. 効能又は効果に関連する注意」を参照すること。
- 4. 用法及び用量に関連する注意とその理由
  - 「V. 4. 用法及び用量に関連する注意」を参照すること。
- 5. 重要な基本的注意とその理由

#### 8. 重要な基本的注意

- 8.1 レビー小体型認知症では、日常生活動作が制限される、あるいは薬物治療を要する程度の錐体 外路障害を有する場合、本剤の投与により、錐体外路障害悪化の発現率が高まる傾向がみられて いることから、重篤な症状に移行しないよう観察を十分に行い、症状に応じて減量又は中止など 適切な処置を行うこと。[11.1.6 参照]
- 8.2 定期的に認知機能検査を行う等患者の状態を確認し、本剤投与で効果が認められない場合、漫然と投与しないこと。
- 8.3 他のアセチルコリンエステラーゼ阻害作用を有する同効薬 (ガランタミン等) と併用しないこと。
- 8.4 アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症では、自動車の運転等の機械操作能力が低下する可能性がある。また、本剤により、意識障害、めまい、眠気等があらわれることがあるので、自動車の運転等危険を伴う機械の操作に従事しないよう患者等に十分に説明すること。

#### 6. 特定の背景を有する患者に関する注意

- (1) 合併症・既往歴等のある患者
- 9. 特定の背景を有する患者に関する注意
- 9.1 合併症・既往歴等のある患者
- 9.1.1 心疾患(心筋梗塞、弁膜症、心筋症等)を有する患者、電解質異常(低カリウム血症等)の ある患者

QT 延長、心室頻拍(Torsade de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈、心ブロック(洞房ブロック、房室ブロック)等があらわれることがある。[11.1.1 参照]

- 9.1.2 洞不全症候群、心房内及び房室接合部伝導障害等の心疾患のある患者 迷走神経刺激作用により徐脈あるいは不整脈を起こす可能性がある。
- 9.1.3 消化性潰瘍の既往歴のある患者

胃酸分泌の促進及び消化管運動の促進により消化性潰瘍を悪化させる可能性がある。

9.1.4 **気管支喘息又は閉塞性肺疾患の既往歴のある患者** 気管支平滑筋の収縮及び気管支粘液分泌の亢進により症状が悪化する可能性がある。

### 9.1.5 錐体外路障害 (パーキンソン病、パーキンソン症候群等) のある患者

線条体のコリン系神経を亢進することにより、症状を誘発又は増悪する可能性がある。

#### (2) 腎機能障害患者

設定されていない

#### (3) 肝機能障害患者

設定されていない

#### (4) 生殖能を有する者

設定されていない

#### (5) 妊婦

#### 9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療での有益性が危険性を上回ると判断される 場合にのみ投与すること。

動物実験(ラット経口 10mg/kg)で出生率の減少、死産児頻度の増加及び生後体重の増加抑制が報告されている。

# (6)授乳婦

#### 9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は中止を検討すること。 ラットに <sup>14</sup>C-ドネペジル塩酸塩を経口投与したとき、乳汁中へ移行することが認められている。

#### (7) 小児等

#### 9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

#### (8) 高齢者

設定されていない

#### 7. 相互作用

#### 10. 相互作用

本剤は、主として薬物代謝酵素 CYP3A4 及び一部 CYP2D6 で代謝される。[16.4 参照]

#### (1) 併用禁忌とその理由

設定されていない

### (2) 併用注意とその理由

# 10.2 併用注意(併用に注意すること)

10.2 併用注意 (併用に注意すること	:)	
薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
スキサメトニウム塩化物水和物	筋弛緩作用を増強する可	併用薬剤の脱分極性筋弛緩作
	能性がある。	用を増強する可能性がある。
コリン賦活剤	迷走神経刺激作用などコ	本剤とともにコリン作動性の
アセチルコリン塩化物	リン刺激作用が増強され	作用メカニズムを有してい
カルプロニウム塩化物	る可能性がある。	る。
ベタネコール塩化物		
アクラトニウムナパジシル酸塩		
コリンエステラーゼ阻害剤		
アンベノニウム塩化物		
ジスチグミン臭化物		
ピリドスチグミン臭化物		
ネオスチグミン等		
CYP3A 阻害剤	本剤の代謝を阻害し、作	併用薬剤のチトクローム
イトラコナゾール	用を増強させる可能性が	P450 (CYP3A4) 阻害作用によ
エリスロマイシン等	ある。	る。
ブロモクリプチンメシル酸塩		
イストラデフィリン		
キニジン硫酸塩水和物等		併用薬剤のチトクローム
		P450(CYP2D6)阻害作用に
		よる。
カルバマゼピン	本剤の代謝を促進し、作	併用薬剤のチトクローム
デキサメタゾン	用を減弱させる可能性が	P450(CYP3A4)の誘導によ
フェニトイン	ある。	る。
フェノバルビタール		
リファンピシン等		
中枢性抗コリン剤	本剤と抗コリン剤は互い	本剤と抗コリン剤の作用が、
トリヘキシフェニジル塩酸塩	に干渉し、それぞれの効	相互に拮抗する。
ピロヘプチン塩酸塩	果を減弱させる可能性が	
マザチコール塩酸塩水和物	ある。	
ビペリデン塩酸塩等		
アトロピン系抗コリン剤		
ブチルスコポラミン臭化物		
アトロピン硫酸塩水和物等		
非ステロイド性消炎鎮痛剤	消化性潰瘍を起こす可能	コリン系の賦活により胃酸分
	性がある。	泌が促進される。

# 8. 副作用

# 11. 副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を 中止するなど適切な処置を行うこと。

#### (1) 重大な副作用と初期症状

#### 11.1 重大な副作用

11.1.1 QT 延長 (0.1~1%未満)、心室頻拍 (Torsade de pointes を含む)、心室細動、洞不全症候群、洞停止、高度徐脈(各頻度不明)、心ブロック(洞房ブロック、房室ブロック)、失神(各 0.1~1%未満)

心停止に至ることがある。 [9.1.1 参照]

- 11.1.2 心筋梗塞、心不全(各 0.1%未満)
- 11.1.3 消化性潰瘍(胃・十二指腸潰瘍)(0.1%未満)、十二指腸潰瘍穿孔(頻度不明)、消化管出血(0.1%未満)

本剤のコリン賦活作用による胃酸分泌及び消化管運動の促進によって消化性潰瘍(胃・十二指腸潰瘍)、十二指腸潰瘍穿孔、消化管出血があらわれることがある。

- **11.1.4 肝炎** (頻度不明)**、肝機能障害** (0.1~1%未満)**、黄疸** (頻度不明)
- 11.1.5 脳性発作(てんかん、痙攣等)(0.1~1%未満)、脳出血、脳血管障害(各 0.1%未満)
- 11.1.6 錐体外路障害(アルツハイマー型認知症:0.1~1%未満、レビー小体型認知症:9.5%) 寡動、運動失調、ジスキネジア、ジストニア、振戦、不随意運動、歩行異常、姿勢異常、言語障害等の錐体外路障害があらわれることがある。[8.1 参照]
- 11.1.7 悪性症候群 (Syndrome malin) (0.1%未満)

無動緘黙、強度の筋強剛、嚥下困難、頻脈、血圧の変動、発汗等が発現し、それに引き続き発熱がみられる場合は、投与を中止し、体冷却、水・電解質管理等の全身管理とともに適切な処置を行うこと。本症発症時には、白血球の増加や血清 CK の上昇がみられることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能の低下がみられることがある。

11.1.8 横紋筋融解症 (頻度不明)

筋肉痛、脱力感、CK 上昇、血中及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれた場合には、投与を中止し、適切な処置を行うこと。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。

- 11.1.9 呼吸困難 (0.1%未満)
- 11.1.10 急性膵炎(0.1%未満)
- 11.1.11 急性腎障害 (0.1%未満)
- 11.1.12 原因不明の突然死 (0.1%未満)
- 11.1.13 血小板減少(0.1%未満)

#### (2) その他の副作用

# 11.2 その他の副作用

	1~3%未満	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
過敏症		発疹、瘙痒感		
消化器	食欲不振、嘔	腹痛、便秘、流涎	嚥下障害、	
	気、嘔吐、下痢		便失禁	
精神神経系		興奮、不穏、不眠、眠気、易怒	リビドー	悪夢
		性、幻覚、攻撃性、せん妄、妄	亢進、多	
		想、多動、抑うつ、無感情	弁、躁状	
			態、錯乱	
中枢・末梢神経系		徘徊、振戦、頭痛、めまい	昏迷	
肝臓		LDH、AST、ALT、 γ -GTP、		
		Al-P の上昇		
循環器		動悸、血圧上昇、血圧低下、		心房細動
		上室性期外収縮、心室性期外		
		収縮		

	1~3%未満	0.1~1%未満	0.1%未満	頻度不明
泌尿器		BUN の上昇、尿失禁、頻尿		尿閉
血液		白血球減少、ヘマトクリット		
		值減少、貧血		
その他		CK、総コレステロール、トリ	顔面紅潮、	発汗、顔面
		グリセライド、アミラーゼ、	脱力感、胸	浮腫、発
		尿アミラーゼの上昇、倦怠	痛	熱、縮瞳
		感、むくみ、転倒、筋痛、体		
		重減少		

発現頻度は、軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症承認時までの臨床試験及び使用成績調査、 高度のアルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症承認時までの臨床試験の結果をあわせて 算出した。

# 9. 臨床検査結果に及ぼす影響

設定されていない

#### 10. 渦量投与

#### 13. 過量投与

# 13.1 症状

コリンエステラーゼ阻害剤の過量投与は高度な嘔気、嘔吐、流涎、発汗、徐脈、低血圧、呼吸抑制、虚脱、痙攣及び縮瞳等のコリン系副作用を引き起こす可能性がある。筋脱力の可能性もあり、呼吸筋の弛緩により死亡に至ることもあり得る。

#### 13.2 処置

アトロピン硫酸塩水和物のような 3 級アミン系抗コリン剤が本剤の過量投与の解毒剤として使用できる。アトロピン硫酸塩水和物の 1.0~2.0mg を初期投与量として静注し、臨床反応に基づいてその後の用量を決める。他のコリン作動薬では 4 級アンモニウム系抗コリン剤と併用した場合、血圧及び心拍数が不安定になることが報告されている。

#### 11. 適用上の注意

### 14. 適用上の注意

#### 14.1 薬剤交付時の注意

14.1.1 PTP 包装の薬剤は PTP シートから取り出して服用するよう指導すること。 PTP シートの 誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜に刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症 を併発することがある。

#### 14.2 薬剤調製時の注意

**14.2.1** 自動分包機を使用する場合は欠けることがあるため、カセットのセット位置及び錠剤投入量などに配慮すること。

#### 14.3 薬剤服用時の注意

- **14.3.1** 本剤は舌の上にのせて唾液を浸潤させると崩壊するため、水なしで服用可能である。また、水で服用することもできる。
- 14.3.2 本剤は寝たままの状態では、水なしで服用させないこと。

### 12. その他の注意

#### (1) 臨床使用に基づく情報

#### 15. その他の注意

#### 15.1 臨床使用に基づく情報

外国において、NINDS-AIREN 診断基準に合致した脳血管性認知症(本適応は国内未承認)と診断された患者を対象(アルツハイマー型認知症と診断された患者は除外)に 6 カ月間のプラセボ対照無作為二重盲検試験 3 試験が実施された。最初の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5mg群 1.0%(2/198 例)、ドネペジル塩酸塩 10mg群 2.4%(5/206 例)及びプラセボ群 3.5%(7/199例)であった。

2番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5 mg 群 1.9% (4/208 例)、ドネペジル塩酸塩 10 mg 群 1.4% (3/215 例) 及びプラセボ群 0.5% (1/193 例) であった。3番目の試験の死亡率はドネペジル塩酸塩 5 mg 群 1.7% (11/648 例) 及びプラセボ群 0% (0/326 例) であり両群間に統計学的な有意差がみられた。なお、3 試験を合わせた死亡率はドネペジル塩酸塩(5 mg 及び 10 mg)群 1.7%、プラセボ群 1.1%であったが、統計学的な有意差はなかった。

#### (2) 非臨床試験に基づく情報

#### 15.2 非臨床試験に基づく情報

動物実験(イヌ)で、ケタミン・ペントバルビタール麻酔又はペントバルビタール麻酔下にドネペジル塩酸塩を投与した場合、呼吸抑制があらわれ死亡に至ったとの報告がある。

# IX. 非臨床試験に関する項目

#### 1. 薬理試験

(1)薬効薬理試験

「VI. 薬効薬理に関する項目」の項参照

(2) 安全性薬理試験

該当資料なし

(3) その他の薬理試験

該当資料なし

# 2. 毒性試験

(1) 単回投与毒性試験

該当資料なし

(2) 反復投与毒性試験

該当資料なし

(3)遺伝毒性試験

該当資料なし

(4) がん原性試験

該当資料なし

(5) 生殖発生毒性試験

該当資料なし

(6)局所刺激性試験

該当資料なし

(7) その他の特殊毒性

# X. 管理的事項に関する項目

### 1. 規制区分

製 剤:劇薬、処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

有効成分:毒薬

#### 2. 有効期間

3年

#### 3. 包装状態での貯法

室温保存

#### 4. 取扱い上の注意

#### 20. 取扱い上の注意

遮光して保存すること。

#### 5. 患者向け資材

くすりのしおり:あり 患者向医薬品ガイド:あり

#### 6. 同一成分・同効薬

同一成分薬: アリセプト錠 3mg/5mg/10mg、アリセプト D 錠 3mg/5mg/10mg、アリセプト細粒

0.5%、アリセプト内服ゼリー3mg/5mg/10mg

同 効 薬:メマンチン塩酸塩、リバスチグミン、ガランタミン臭化水素酸塩

#### 7. 国際誕生年月日

1996年11月25日(米国)

### 8. 製造販売承認年月日及び承認番号、薬価基準収載年月日、販売開始年月日

製品名	製造販売承認年月 日	承認番号	薬価基準収載年月 日	販売開始年月日	
ドネペジル塩酸塩	2011年7月15日	22300AMX01097000	2011年11月28日	2011年11月28日	
OD 錠 3mg「科研」	2011   17,110	220001N11101001000	2011   11 / 1 20 H	2011   117, 20 H	
ドネペジル塩酸塩	2011年7月15日	22200 AMW0100000	2011年11月28日	9011年11日90日	
OD 錠 5mg「科研」	2011 平 7 月 15 日	22300AMX01098000	2011年11月28日	2011年11月28日	
ドネペジル塩酸塩					
OD 錠 10mg「科	2013年8月15日	22500AMX01478000	2013年12月13日	2013年12月13日	
研」					

#### 9. 効能又は効果追加、用法及び用量変更追加等の年月日及びその内容

○初回承認時(2011年7月15日承認)

【効能·効果】軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

【用法・用量】通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、1~2 週間後に 5mg に増量し、経口投与する。

○効能・効果および用法・用量の一部変更

2013年6月26日承認(下線部:用法・用量の変更箇所)

【効能・効果】アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

【用法・用量】通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回3mgから開始し、1~2週間後に5mgに増量し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mgで4週間以上経過後、10mgに増量する。なお、症状により適宜減量する。

○効能・効果および用法・用量の一部変更

2019年3月13日承認(下線部:効能・効果、用法・用量の変更箇所)

【効能・効果】アルツハイマー型認知症及びレビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

【用法・用量】アルツハイマー型認知症における認知症症状の進行抑制

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、1~2 週間後に 5mg に増し、経口投与する。高度のアルツハイマー型認知症患者には、5mg で4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により適宜減量する。

レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として 1 日 1 回 3mg から開始し、 $1\sim2$  週間後に 5mg に増量し、経口投与する。5mg で 4 週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。

○用法・用量の一部変更

2023年5月17日承認(下線部:用法・用量の変更箇所)

【用法・用量】レビー小体型認知症における認知症症状の進行抑制

通常、成人にはドネペジル塩酸塩として1日1回 3mg から開始し、1~2週間後に 5mg に増量し、経口投与する。5mg で 4週間以上経過後、10mg に増量する。なお、症状により 5mg まで減量できる。投与開始 12週間後までを目安に、認知機能検査、患者及び家族・介護者から自他覚症状の聴取等による有効性評価を行い、認知機能、精神症状・行動障害、日常生活動作等を総合的に評価してベネフィットがリスクを上回ると判断できない場合は、投与を中止すること。投与開始 12週間後までの有効性評価の結果に基づき投与継続を判断した場合であっても、定期的に有効性評価を行い、投与継続の可否を判断すること。

#### 10. 再審査結果、再評価結果公表年月日及びその内容

該当しない

#### 11. 再審查期間

該当しない

#### 12. 投薬期間制限に関する情報

本剤は、投薬期間に関する制限は定められていない。

# 13. 各種コード

製品名	厚生労働省薬価基準	個別医薬品コード	HOT 乗旦	レセプト電算処理	
<b></b>	収載医薬品コード	(YJ コード)	HOT 番号	システム用コード	
ドネペジル塩酸塩	1190012F3126	1190012F3126	121232701	622123201	
OD 錠 3mg「科研」	1190012F3126	119001213126	121232701	622123201	
ドネペジル塩酸塩	1190012F4122	1190012F4122	121233401	699199901	
OD 錠 5mg「科研」	1190012F4122	119001214122	121255401	622123301	
ドネペジル塩酸塩	1100010Ec1c0	1100019Ec1c9	199090001	699909001	
OD 錠 10mg「科研」	1190012F6168	1190012F6168	122989901	622298901	

# 14. 保険給付上の注意

本剤は診療報酬上の後発医薬品である。

# XI. 文献

#### 1. 引用文献

- 1) Ikeda M, et al. Alzheimers Res Ther. 2015; 7 (4): 1-10
- 2) 山西嘉晴、他. 薬理と治療. 1998:26 (S):S1277-82
- 3) 山西嘉晴、他. 薬理と治療. 1998:26 (S):S1283-94
- 4) 小笹貴史、他. 薬理と治療. 1998; 26 (S): S1303-11
- 5) 小倉博雄、他. 薬理と治療. 1998; 26 (S): S1313-20
- 6) 社内資料:安定性試験 (ドネペジル塩酸塩 OD 錠「科研」)
- 7) 社内資料:溶出試験(ドネペジル塩酸塩 OD 錠「科研」)
- 8) Homma A, et al. Dement Geriatr Cogn Disord. 2000; 11 (6): 299-313
- 9) 臨床第Ⅲ相試験(アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要ト.2.(5))
- 10) Homma A, et al. Dement Geriatr Cogn Disord. 2008; 25 (5): 399-407
- 11) 高度アルツハイマー型認知症を対象とした臨床第Ⅱ相試験 (アリセプト錠/D 錠/細粒:2007年8月23日承認、審査報告書)
- 12) レビー小体型認知症を対象とした臨床第II相試験(アリセプト錠/細粒/ID 錠/内服ゼリー/ドライシロップ: 2014 年 9 月 19 日承認、申請資料概要 2.7.6.1)
- 13) Mori E, et al. Ann Neurol. 2012; 72 (1): 41-52
- 14) 健康成人における薬物動態(単回経口投与試験)(アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1))
- 15) 健康成人における薬物動態(反復経口投与試験)(アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1))
- 16) 社内資料:生物学的同等性試験(ドネペジル塩酸塩 OD 錠「科研」)
- 17) 食事の影響 (アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(2))
- 18) 血漿蛋白質との結合 (アリセプト錠: 1999年10月8日承認、申請資料概要へ.2.(2))
- 19) 健康成人における薬物動態(蛋白結合率)(アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1))
- 20) 松井賢司、他. 薬物動態. 2000; 15(2): 101-11
- 21) 健康成人における薬物動態(代謝及び排泄)(アリセプト錠:1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(1))
- 22) Tiseo P, et al. Br J Clin Pharmacol. 1998; 46 (S.1): 56-60
- 23) Tiseo P, et al. Br J Clin Pharmacol. 1998; 46 (S.1): 51-5
- 24) 高齢者における薬物動態(アリセプト錠: 1999年10月8日承認、申請資料概要へ.3.(3))

#### 2. その他の参考文献

特になし

# XII. 参考資料

# 1. 主な外国での発売状況

海外で発売されていない(2023年5月時点)

# 2. 海外における臨床支援情報

該当しない

# XIII. 備考

# 1. 調剤・服薬支援に際して臨床判断を行うにあたっての参考情報

# (1) 粉砕

個別に照会すること

[問合せ]

科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室

フリーダイヤル:0120-519-874

# (2) 崩壊・懸濁性及び経管投与チューブの通過性

個別に照会すること

[問合せ]

科研製薬株式会社 医薬品情報サービス室

フリーダイヤル:0120-519-874

# 2. その他の関連資料

#### (1) 提供用資料

該当資料なし

#### (2) GS1 ⊐− F

製品名	包装	GS1 コード		
<b>表</b> 四名		調剤包装単位	販売包装単位	
ドネペジル塩酸塩	14 錠 PTP	(01)04987042141815	(01)14987042141201	
OD 錠 3mg「科研」	28 錠 PTP	(01)04967042141619	(01)14987042141218	
ドネペジル塩酸塩	56 錠 PTP	(01)04987042141860	(01)14987042141324	
OD 錠 5mg「科研」	140 錠 PTP	(01)04987042141860	(01)14987042141348	
ドネペジル塩酸塩	56 錠 PTP	(01)04987042141914	(01)14987042141607	
OD 錠 10mg「科研」	90 班 F I F	(01)04967042141914		